

# Diarrect ReVet RV6 - Iniektionslösung für kleine Tiere

Autorizzato

- Acidum arsenicosum C9
- Podophyllum peltatum C6
- Rheum C6

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Diarrect ReVet RV6 - Iniektionslösung für kleine Tiere

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

colombo

rettili

uccelli da gabbia e da voliera

Cane

Gatto

Coniglio

Furetto

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso  
Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
666.00 milligrammo(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
666.00 milligrammo(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
666.00 milligrammo(i) / 2.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- **Coniglio**  
- carni e frattaglie. 0 giorno

#### **Uso endovenoso:**

- **Coniglio**  
- carni e frattaglie. 0 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- **Coniglio**  
- carni e frattaglie. 0 giorno
- 

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QV03AX

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Medicinale omeopatico (Articolo 19 della Direttiva n°2019/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/07/1998

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-30040

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/07/1998

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.